

肉桂醇脱氢酶(CAD)活性检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法	
PYHC7-C24	肉桂醇脱氢酶(CAD)活性检测试剂	24T	常量法	
PYHC7-C48	盒说明书	48T	予里 <i>法</i>	

一、测定意义:

肉桂醇脱氢酶(Cinnamyl Alcohol Dehydrogenase, CAD)是木质素生物合成途径中的关键酶,其活性直接影响木质素的含量和组成。木质素是植物细胞壁的重要成分,参与植物抗病、抗虫和抗逆(如干旱、盐胁迫)的生理过程。CAD活性与植物生长发育密切相关,尤其是在茎、根等木质化组织的形成过程中。

二、测定原理:

肉桂醇脱氢酶(Cinnamyl Alcohol Dehydrogenase, CAD)是植物木质素生物合成途径中的关键酶,肉桂醇脱氢酶(CAD)催化肉桂醇氧化为肉桂醛,通过监测反应中 NADP+的生成量,在 340 nm 波长下测定吸光度的变化,通过吸光度变化速率计算酶活性。

三、试剂组成:

试剂名称	试剂装量(24T)	试剂装量(48T)	保存条件		
提取液	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	2-8℃保存		
试剂一	液体 36mL×1 瓶	液体 72mL×1 瓶	2-8℃保存		
试剂二	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	-20℃保存		
试剂二:用时每瓶粉剂加入试剂一 24mL ,混匀充分溶解,-20℃保存 1 周,避免反复冻融。					
试剂三	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	-20℃保存		
试剂三:用时每瓶粉剂加入试剂五 12mL ,混匀充分溶解,现用现配。					
试剂四	液体 12mL×1 瓶	液体 24mL×1 瓶	2-8℃保存		
试剂五	液体 12mL×1 瓶	液体 24mL×1 瓶	2-8℃保存		

四、操作步骤:

样本前处理

取一定量植物组织擦净水分及杂质,剪碎后放入研钵,加入液氮,研磨成粉状后转移出来,然后准确称重,按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),旋涡混匀抽提3-5分钟或者使用组织破碎仪冰浴提取,8000g , 4° C离心 10min,取上清,置冰上待测。

测定步骤

- 1. 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至340nm。
- 2. 测定前将试剂恢复至常温;



3. 操作表(在96孔UV板中加入以下试剂):

	测定管	空管			
样品(μL)	200	200			
试剂一 (µL)	-	400			
试剂二 (µL)	400	400			
试剂三 (µL)	400	-			
37℃反应 30min					
试剂四(μL)	200	200			

充分混匀,显色稳定后于 340nm 读数。测定 340nm 处吸光值,别记为 A 空白、A 测定。 Δ A 标准 =A 标准-A 空白, Δ A 测定 =A 测定-A 空白。(空白管只做 1-2 管)

四、肉桂醇脱氢酶(CAD)酶活性计算:

- 1、组织样本肉桂醇脱氢酶(CAD)计算
- (1) 按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每分钟生成 1nmol NADPH 为一个酶活力单位。

NAD-ME(U/min/g 鲜重)=[Δ A W 反总÷(ϵ ×d)×10 9]÷(V 样÷V 样总×W)÷T= Δ A X0.192×10 3 ÷W

(2) 按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克蛋白每分钟生成 1nmol NADPH 为一个酶活力单位。

NAD-ME (U/min/mg $\ \ prot$) =[ΔA W $\ \ \$ 反 总 ÷ ($\epsilon \times d$) ×10 9]÷ (V $\ \ \$ 样 ×Cpr) ÷T= ΔA ×0.192×10 3 ÷Cpr

- V 反总: 反应体系总体积, 1.2×10-3 L;
- ε: NADPH, 6.22×10³L/mol/cm;
- d: 比色皿光径, 0.6cm;
- V样:加入样本体积,0.2mL;
- V 样总:加入提取液体积,1mL;
- T: 反应时间, 30min;
- Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL;
- 109: 单位换算系数, 1mol=109nmol;
- W: 样本质量, g;

五、 注意事项:

1、实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测;

